PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-188938

(43) Date of publication of application: 16.08.1991

(51)Int.CI.

B01J 19/12 CO1B 13/14 CO1B 17/20 CO1B 33/12 CO1G 15/00 CO1G 19/02 CO1G 23/04 H01G 4/06 H01L 21/314

(21)Application number: 02-181454

(22)Date of filing:

11.07.1990

(71)Applicant: HITACHI LTD

(72)Inventor: **OISHI TOMOJI**

> TAKAHASHI KEN NAKAZAWA TETSUO TANAKA SHIGERU MITSUYOSHI TADAHIKO

(30)Priority

Priority number: 40121135

Priority date: 18.08.1989

Priority country: JP

(54) METHOD AND DEVICE FOR FORMING THIN FILM OF INORGANIC POLYMER AND APPLIED PRODUCT THEREOF

(57)Abstract:

PURPOSE: To form a thin film of an inorg, polymer by irradiating an aq. soln. of an organometallic compd. having a low mol. wt. with electromagnetic waves having specified wavelength, coating a substrate with the soln, contg. a formed prepolymer and drying the soln.

CONSTITUTION: An ag. soln. of an organometallic compd. having a low mol, wt. is irradiated with electromagnetic waves contg. a component having specified wavelength required to break the bond of the metal atom and org, group of the organometallic compd. By this irradiation, the hydrolysis or thiolysis of the compd. is accelerated and a metal oxide or metal sulfide prepolymer is formed in the soln. A substrate is coated with the resulting prepolymer soln, and this soln, is dried to form a thin film of an inorg, polymer. Optical energy such as excimer laser light is suitable for use as the electromagnetic waves.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

平3-188938 ⑫ 公 開 特 許 公 報(A)

@Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)8月16日

B 01 J 19/12 C OI B 13/14 17/20 G Z 6345-4G 6939—4 G 7508—4 G ※

審查請求 未請求 請求項の数 31 (全 34 頁)

図発明の名称

無機ポリマ薄膜の形成方法、形成装置及びその応用製品

頭 平2-181454 2044

願 平2(1990)7月11日 @出

優先権主張

⑩平1(1989)8月18日⑩日本(JP)⑪特颐 平1-211356

@発 明者 石 知 司 茨城県日立市久慈町4026番地 株式会社日立製作所日立研

究所内

②発 ΠŢ 老

研

茨城県日立市久慈町4026番地 株式会社日立製作所日立研

究所内

伽発 明 老

大

圕

哲 夫

茨城県日立市久慈町4026番地 株式会社日立製作所日立研

究所内

外2名

の出 願 人

株式会社日立製作所

東京都千代田区神田駿河台4丁目6番地

00代 埋 人 弁理士 小川 勝男

最終質に続く

奔

1. 発明の名称

無機ポリマ薄膜の形成方法、形成装置及びその 広用製品

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. ほ分子量の有機金属化合物と水とを含む溶液 から、基体上に無機ポリマ薄膜を形成する方法 において、

前記溶液に、該有機金属化合物の金属原子と 有機基との結合を破壊させるために必要な特定 彼長を有する成分を含む電磁波を照射し、該有 機金属化合物の加水分解またはチオリシスを促 進し前記咨波中に金属酸化物または金属硫化物 のプレポリマを形成させる工程、及び該プレポ リマの溶液を、前記基体上に流布し乾燥する工 棍を含むことを特徴とする無機ポリマ薄膜の形 成方法.

2. 低分子盤の有機金属化合物と水とを含む招液 から、基体上に無機ポリマ溶膜を形成する方法 において.

前記溶液に、該有機金属化合物の金属原子と 金属原子間のメタロキサン結合の生成に必要な 特定被長の成分を含む雌磁波を照射し、前配溶 被中に該有機金属化合物の加水分解またはチオ リシスにより金属酸化物または金属硫化物のブ レポリマを形成させる工程、及び該プレポリマ の溶液を前記基体に塗布し乾燥する工程を含む ことを特徴とする無機ポリマ薄膜の形成方法。

- 3. 前記電磁波が光エネルギーであることを特徴 とする請求項1万至2記載の無機ポリマ薄膜の 形成方法,
- 4.前記光エネルギーがエキシマレーザであるこ とを特徴とする前米項3記載の無機ポリマ薄膜 の形成方弦。
- 5、低分子量の有機金属化合物と水とを含む溶液 から、基体上に無機ポリマ薄膜を形成する方法 において.

前記溶液に、前記有機金属化合物の縮重合に 必要な特定被長の光を含む光エネルギーを照射 し、加水分解またはチオリシスを促進して前記 溶液中に会属盤化物または会属硫化物のプレポリマを形成させる工程、及び数プレポリマの溶液を前記基体上に強布し乾燥する工程を含むことを特数とする無機ポリマ沸膜の形成方法。

6.低分子量の有機企風化合物と水とを含む溶液から、基体上に無機ポリマ薄膜を形成する方法において、

7. 低分子量の有機金属化合物と水とを含む溶成 から、基体上に無機ポリマ溶膜を形成する方法 において、

前記譲被を基体上に塗布する工程、破溶液が

のチオリシスを促進するために必要な特定被民の光を含む光エネルギーを照射し、前記塗機中に金属硫化物のプレポリマを形成させる工程、該塗機を硫化して有機物を減少させる工程を含むことを特徴とする無機ポリマ薄膜の形成方法。 8、前記光エネルギーがエキシマレーザであるこ

湿潤状態にある間に該有機金属化合物の金属原

子と有機態との結合を破壊し該有機金属化合物

3. 個化光エネルギーがエキン、レ とを特徴とする請求項5万至7記載の無機ポリ マ薄膜の形成方法。

9. 低分子量の有機金属化合物と水とを含む溶液 から、基体上に無機ポリマ溶膜を形成する方法 において、

前記溶液を基体上に堕布する工程、該溶液上に所還のパターンを有するパターンマスクを配設する工程、該溶液が凝凝状態にある間に該有機金属化合物の金属原子と有機基との結合を破壊し該有機金属化合物の加水分解またはチオリシスを促進するために必要な特定波長の光を含

- 3

む光エネルギーを該パターンマスクを介して、射し、前記塗膜の選択された部分に金属酸化物または硫化物のプレポリマを形成させる工程、該強係の非選択部分を基体から除去する工程と、技術化上に残留したパターン膜をオゾンまた物で、では、変化の変化を変化して有機物を減少させる工程を含むによるに、金属のでは、変化物なりでは、金属のでは、金属をは、金属のでは、金属のでは、金属のでは、金属をは、金属のでは、金属を含属を含える。

- 10. 前記低分子量の有機金属化合物が、金属アルコキシド、金属月ーケトエステル錯体、金属月ージケトン錯体及び金属チオエステルからなる群から遊ばれた1以上の物質であることを特徴とする請求項1万至9記載の無機ポリマ獲誤の形成方法。
- 11. 前記溶核が有機酸及びアルコールを含有することを特徴とする請求項1万至10記載の無機ポリマ薄膜の形成方法。
- 12. 水分を含む有機金属化合物の溶液に、金属原 子と有機基との結合を破壊するために必要な特

- 1 -

定被長の成分を含む電磁波を照射し、前記溶板中の有機金属化合物の加水分解またはチオリンスを生じさせて金属酸化物または金属硫化物のプレポリマを形成させる工程を含むことを特徴とする有機金属化合物溶液の処理法。

- 13. 前記低分子量の有機金属化合物が、金属アルコキシド、金属βーケトエステル錯体、金属βーケトエステル錯体、金属βージケトン錯体及び金属チオエステルからなる群から選ばれた1以上の物質であることを特徴とする請求項12記載の有機金属化合物溶液の如理法。
- 14. 前記電磁波が光エネルギーであることを特徴とする請求項12記載の有機金属化合物溶液の 処理法。
- 15. 金属アルコキシドと水を含む溶液から、基体上に金属酸化物多層膜を形成する方法において、前記溶液は、少なくとも二種類の金属アルコキシドを含み、金属原子と有機場との結合を破壊させるために必要な特定波長の光を含む光エネルギーを、各金属アルコキシドに対応するよ

うに、前記額液に遅次原射し、前記溶液中に金属酸化物のプレポリマを形成させる工程、該プレポリマの溶液を前記基体に塗布する工程及び前記逸際にオゾンを発生させるために必要な特定波長の光エネルギーを照射し、前記逸服内の有機物を酸化して除去する工程を含むことを特徴とする金属酸化物多層膜の形成方法。

- 16. 前記溶液が、水及びアルコールを含有することを特徴とする請求項15記載の金属酸化物多層雕の形成方法。
- 17、金属アルコキシドと水を含む溶液を基体上に 塗布する工程、該塗布液が湿潤状態にある間に 金属原子とアルコキシ基との結合を破壊させる ために必要な特定設長の光エギーを照別するし 酸アルコキシドの加水分解を行つて無機ポリマ の前駆体を形成する工程、基体と悪射顔との 電を相対的に移動して塗布液の週辺された体 を照射して設飾配体の所定パターンを該場体上 に形成する工程及び該パターンを、オゾンを含 む雰囲気にさらして設飾配体中の有機物を放

して除去し、実質的に金属酸化物からなる無機 ポリマに変換する工器を含むことを特徴とする 無機ポリマ薄膜の形成方法。

-)8. 前記溶放が、アルコールを含有することを特徴とする請求項17記載の無機ポリマ海膜の形成方法。
- 19. 炭素量が 0.01 乃至4原子名で、少量の C 一日結合を含み、実質的に金属酸化物からなる 非晶質の無機ポリマであることを特徴とする無 機ポリマ。
- 20. 分解開始温度が300℃以下である基板上に形成された無機ポリマ障膜の炭素量が0.01. 乃至4原子名であつて、少量のC-日籍合を含み、実質的に企具酸化物からなる非晶質の無機ポリマであることを特徴とする無機ポリマ障膜。
- 21、分解開始温度が200℃以下である拡板上に 形成された無機ポリマ溶膜が、化学量論組成で 85原子%以上の酸素を含有し、かつ炭素量が 0,01 乃至4原子%であるC-B精合を含む ことを特徴とする金属酸化物溶膜。

- 7 -

- 22. 基板とその上に形成された無機薄膜からなる 複合体において、基体と該薄膜との熱膨張係数 の差が5×10⁻⁸K⁻¹以上あり、該薄膜が化学 景論組成で85原子%以上の酸素を含有し、か つ炭素量が0.01乃至4原子%で少量のG-B結 合を含み実質的に金属酸化物からなる無機ポリ マであることを特敵とする金属酸化物薄膜。
- 23. 粒径が 0 . 0 5 μ m 以下で、化学最齢組成で 85 原子 % 以上の酸素を含有し、かつ炭素量が 0 . 0 1 乃至 4 原子 % である少量の C ー 日結合を含み実質的に金属酸化物からなる無機ポリマが、 有機高分子中に分散していることを特徴とする 複合構成体。
- 24、金属アルコキシドを有効成分として含む溶液をいれる容器と、前記溶液に、金属とアルコキシ基との結合を破壊させるために必要な特定改長、金属一金属間のメタロキサンの生成に必要な所定波長または前記金属アルコキシドの輸金のた必要な特定波長の光エネルギーを照射する光照射装置と、該光照射装置から発生した光を

- 8 -

前記特定波及を主とした光にするモノクロメータとを備えたことを特徴とする金属アルコキシ ド溶液処理装置。

- 25. アルコール、水及び金属酸化物プレポリマを有する溶液から得られ、該溶液中のプレポリマの残留炭素量が3原子光以下であることを特徴とする金属酸化物障膜形成用組成物。
- 28. 基体に発光層を備えたエレクトロルミネツセンス素子において、前記基体と前記発光層との間に耐電圧が2.8 M V / cm 以上の高分子金属酸化物粒棒薄膜が形成されており、旋薄膜が化学量論組成で85原子%以上の酸素を含有し、かつ炭素量が0.01 乃至4原子%である少量のCー目結合を含み実質的に金属酸化物からなる無機ポリマからなることを特徴とするエレクトロルミネツセンス素子。
- 27、基体に形成された準膜コンデンサにおいて、 高分子アモルファス金属酸化物液膜からなり、 化学量約相成で85原子光以上の検索含有率を 有し、及び/または前記離膜の残留炭炭量が

0.01 乃至4原子省であることを特徴とする コンデンサ。

- 28. 前記基体がプリント基板であることを特徴とする請求項30記載の薄膜コンデンサ。
- 29. 表面に高分子金風酸化物薄膜を有し、 譲澤膜が、化学量論組成で 8 5 原子%以上の酸素含有率及び/または 0.01 乃至4原子%の残留炭素量を有することを特徴とする金属部材。
- 30. 基体上に透明電極,第1 絶縁層,発光層,第 2 絶縁層及び上部電極が順次形成され、削記発 光層が格子上に形成された表示装置において、

前記週明電極、第1絶級層及び第2絶線層が 高分子金属機化物準膜であつて、該準膜が化学 量論組成で85原子%以上の酸素を含有し、か つ炭素量が0.0± 万至4原子%で少量のこ~ 日緒合を含み実質的に金属難化物からなる無機 ポリマからなり、200ポルト以下の電圧で駆 動することを特徴とする表示装置。

31. 透明基体上に高分子金属酸化物からなる記録 鉄体を備えた光デイスクにおいて、前記金属強 化物は薄膜であり、該薄膜の酸素含有量が前記金減酸化物の化学量論組成の85原子等以上及び/または前記薄膜の残留炭素量が0.01 乃至4原子等であることを特徴とする光ディスク。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、新規なゾル・ゲル反応による高分子 会属酸化物またはその薄膜の形成方法、及びその 薄膜を使用した各種用途に割する。

(從來技術)

従来、酸化物溶酸の形成方法に関しては、ジヤーナル・オブ・バキューム・サイエンス・テクノロジー A, 第1 巻, 3号(1983年), 第1362頁~第1366頁(J. Vac. Sci. Technol. A, Vol. 版 3(1983), pp 1362~1366) に示されているように物理的成膜法であるスパッタ法やジヤーナル・オブ・エレクトロケミカル・ソサイアテイ, 120巻, (1973), 927頁~(J. Electrochem. Soc., 120, (1973), pp 927~) に示されているような化学的成膜法

- 11 -

である化学気相成長法(Chemical Vapor Deposition法: CVD法)が知られている。

スパンタ法では、ターゲットに酸化物を使用した高周波スパッタ法やターゲットに金属を使用し、金属溶膜を形成した後、 然酸化する方法、 又反応性スパッタ法 (スパックガスにAr+〇2 等を使用)により酸化物な膜を形成する方法がある。

一方、CVD法としては、原料物質に金属塩化物を使用した熱CVD法や、最近では、より低温での成膜を目指した、特開昭61-190074号公報に見られるような光CVD法などがある。

また、化学的成膜法としては、マテリアル・リサーチ・ソサイアティ・シンポジウム・プロシーディング、73巻(1986年)725頁~730頁(Mat.Res.Symp.Proc., <u>73</u>, (1986), pp725~730)に示されているような液相法の一種であるゾル・ゲル法が低温成膜法として、最近注目を集めている。他、特別昭62-97151 号公租,阿53-149281号公和等が知られている。

また、各種シラン化合物にαーヒドロキシケト

- 12 -

ンのような光活性化触媒を加えて反応させ三次元クロスリンキングを有する網目構造体とし、さらに光照射でクロスリンキングを増して硬化させ、成膜する方法がある。(第XIV回インターナショナル・コングレス・オン・グラス、(1986)pp 429~436(XIVIntl.Congr.on Glass,(1986)pp 429~436)。

また、成膜とは異なるが、 器外線硬化樹脂に光を脈射し、 有機物の立体モデルを製作する技術が知られている (Nikkei, Nev, Materials, 1989年8月5日号, pp 45~51),

さらに、希土類金属、アルカリ土類金属のアルコキシドと網との有機酸塩、βージケトン雑体を混合、強布、乾燥した後、紫外線及び赤外線を照射し、分解、酸化を行い、複合金属酸化物を作類する方法がある(传牒用64-87780 号公報)。

また、反応性シランと金属エステルとを用い、 架外線を照射して、表面保護既を作製する方法も ある (U.S.Patent, 4, 073, 967)。

(発明が解決しようとする課題)

上記従来技術のうち、スパツタ法は高真空下での成蹊法であり、酸梨欠陥の多い腹が生成し、化学量的組成の膜が得られない。また、スパツタガスとして使用されるアルゴンガスなどが膜中に残留しやすく、この酸素欠陥部分や残留ガスが酸化物準膜の特性に悪影響を及ぼすという欠点があった。

然CVD法では、原料物質である企風ハロゲン化物を加水分解して金風酸化物膜を得るために、600℃以上の高温が必要である。

光CVD法は、原料物質の分解反応に光エネルギーを利用し、より低温での薄膜形成を行おうとするものであるが、原料物質の分解及び分解後の酸素との反応エネルギーを全て光エネルギーで与えることはできず、熱付与が必要であり基板の加熱が必要となる。また、この方法により酸化物薄膜の成長速度は増大するが、膜質は光を照射しない場合と関機である。

さらに、スパッタ後熱酸化する方法やCVD法では、熱付与の工程が不可欠なため、耐熱温度の

.) ---15 --

膜を得る方法は知られていない。さらに、所定形状を有する複合膜、多層膜を形成することは考慮されていなかつた。

各種シラン類に光活性化触媒を加え光照射する 方法は、これにより三次元クロスリンキングを増 加させることを目的としており、譲申より有機を を除去することは考慮されていなかつた。反応性 シランと金属エステルとを用いる場合でも同様で ある。また、金属酸化物を有機化合物に分散させる である。ないた材料を得る場合、単なる であるため、均一性が十分でなく、得られる 特性に問題があつた。

本発明の目的は、上述の物理的成膜法及び化学的成膜法としてのCVD法及び提来のソル・ゲル法の特つ問題点を解決することにある。すなわち高温の無処理を必要とすることなく、化学最齢組成の良質な高分子金属酸化物な膜を短時間で得ること、また、簡便な装置により大面積の膜付けを可能にすることにある。また、上述した手段により、多層膜、複合膜を得ることにある。さらに、

低い、例えば有機物の基板上や熱膨張係數の差が 大きな基板上への薄膜形成は消難であった。また、 スパンタ法、CVD法とも、大がかりな装置が必 要であり、装置が高価な上に大面積な膜付けが難 しいという問題があった。

- 16

従来の方法では達成されていなかつた所定の形状を有する無機物あるいは無機/有機複合体、多層構造を有する無機物あるいは無機/有機複合体の低温における形成方法を提供することにある。

本発明の他の目的は、熱処理の必要がなく、良 質な酸化物薄膜を得、これを電子デバイス用に応 用することにより、高性能な薄膜コンデンサ、エ レクトロルミネツセンス素子及びその表示装置、 半導体素子、光ディスクを得ることにある。

さらに、本発明の他の目的は、アモルファスまたは高分子金属酸化物薄膜を金属部材表面に形成し、耐螺境性保護膜とする耐食性金属部材を提供することにある。

[課題を解決するための手段]

上記目的は、以下に示す本発明の手段によつて 連成される。

本発明は、低分子量の有機金属化合物と水とを含む溶液から、基体上に無機ポリマ薄膜を形成する方法において、前記溶液に、該有機金属化合物の金属原子と有機基との結合を破壊させるために

必要な特定並及を有する成分を含む低磁波を照射し、該有機金属化合物の加水分解またはチオリシスを促進し前記溶液中に金属酸化物または金属硫化物のプレポリマを形成させる工程、及び該プレポリマの溶液を、前記集体上に塗布し乾燥する工程を含む無機ポリマ漆膜の形成方法を提供するものである。

本発明はまた低分子量の有機金属化合物と水とを含む溶液から、基体上に無機ポリマ稼<table-cell-rows>である方法において、前記溶液に、該有機金属化合物を形成合物の金属原子と金属原子間のメタロキサン結合の健成に必要な特定被長の成分を含む電磁が分解をし、前記溶液中に該有機金属化合物の加水分解をし、が高温液中に該有機金属化合物の加水分解をし、がある工程を形成させる工程、及び設プレポリマを形成させる工程を表する工程を含めての溶液を溶液が成力法を提供する。

更に本発明は、低分子屋の有機金属化合物と水 とを含む溶液から、基体上に無機ポリマ溶膜を形 成する方法において、前記存機金属 化合物の縮重合に必要な特定波長の光を含む光エネルギーを照射し、加水分解またはチオリシスを 促進して前記槽被中に金属酸化物または金属硫化 物のプレポリマを形成させる工程、及び該プレポ リマの擠液を前記基体上に塗布し乾燥する工程を 含む無機ポリマ溶膜の形成方法を提供する。

本発明の好ましい態像は、低分子量の有機金属化合物と水とを含む溶液から、基体上に無機ポポリマ溶膜を形成する方法において、前記溶液を結構とは適力は、放液液子と有機基との結合を設慮し該有機金属化合物の金属原子と有機基との結合を設慮し該有機金属化合物の加水分解を促進するために必要な特定の光を含む光ルギリマを形成させる工程、該強膜をオゾンを含む疾間気とさる、 に関ウの有機物を酸化して有機物を減少さる工程を含む無機ポリマ溶膜の形成方法に関する。

そして、他の好ましい腹機によれば、低分子量 の有機金属化合物と水とを含む溶液から、 排体上 に無機ポリマ薄膜を形成する方法において、前記

- 19 =

溶液を基体上に塗布する工程、該溶液が湿潤状態にある間に該有機金属化合物の金属原子と有機為との結合を破壊し該有機金属化合物のチオリシスを促進するために必要な特定波及の光を含む光エスルギーを照射し、前記塗膜中に金属硫化物のプレポリマを形成させる工程、該塗膜を硫化して有機物を減少させる工程を含む無機ポリマ溶膜の形成方法に関する。

- 20 -

工程、該強膜の非選択部分を基体から除去する工程、該基体上に残留したパターン膜をオゾンまたは硫化水素を含む雰囲気にさらし膜内の有機物を酸化または硫化して有機物を減少させる工器を含む金属酸化物海膜の形成方法である。

低分子量の有機金属化合物としては、企属アルコキシド、金属β-ケトエステル維体、企属β-ジケトン維体及び金属チオエステルからなる群から退ばれた1以上の物質が用いられる。

前記路被は有機酸及びアルコールを含有することができる。

前記電磁波とは光エネルギーで例えば紫外線、レーザ光である。

本発明の更に他の思操によれば、金属アルコキシドと水を含む溶液から、基体上に金属酸化物多層膜を形成する方法において、前記溶液は、少なくとも二種類の金属アルコキシドを含み、金属原子と有機基との結合を破壊させるために必要な特定技長の光を含む光エネルギーを、各金属アルコキシドに対応するように、前記溶液に遅次照射し、

前記線液中に金属酸化物のプレポリマを形成させる工程、該プレポリマの溶液を前記抜体に煙布する工程及び前記頻膜にオゾンを発生させるために必要な特定波長の光エネルギーを風射し、前記頻膜内の有機物を酸化して除去する工程を含む金属酸化物多層膜の形成方法が提供される。

本発明によつて得られる金属ポリマは炭素量が

0.01 乃至4原子名で、少量のC-月結合を含み、実質的に金風散化物からなる非晶質の無機ポリマである。

本発明によって分解開始程度が300℃以下、特に200℃以下である基板上に形成された金属ポリマ灌腹の炭素量が0、01万至4原子%であって、少量のC-H結合を含み、実質的に金属設化物からなる非品質の無資金属ポリマである無機ポリマ灌腹が得られる。

本発明によれば、基板とその上に形成された無機薄膜からなる複合体において、基体と設準膜との無能張係数の差が5×10⁻⁶ K⁻¹以上あり、該 荷膜が化学量額組成で85原子%以上の酸素を含 有し、かつ炭素量が0.01 乃至4原子%で少量 のC-II結合を含み実質的に金属酸化物からなる 無機ポリマである金属酸化物漆膜が掛られる。

本意明を利用して、 粒種が 0.05 μm 以下で、 化学量論組成で 85 原子 % 以上の酸素を含有し、 かつ炭素量が 0.01 乃至 4 原子 % で少量の C ー 日 結合を含み実質的に金属酸化物からなる無機ポ

- 23 -

リマが、有機高分子中に分散している複合構成体が得られる。

本税明を実施するのに、金属アルコキシドを有効成分として含む溶液をいれると容器と、前記溶液に、金属とアルコキシ基との結合を破壊させるために必要な特定波長、金属一金属間のメタロトンの生成に必要な特定波長は前記金属アルコキシドの縮重合に必要な特定波長の光電が受力を服射する光照射装置と、該光照射装置から発生した光を前記特定波長を主とした光にするを現りませる。

本発明により、アルコール、水及び金属酸化物 プレポリマを有する溶液から、該溶液中のプレポ リマの残留炭素量が8原子%以下である金属酸化 物酶膜形成用組成物が得られる。

本発明の具体的な応用例として、基体に発光層を備えたエレクトロルミネジセンス素子において、前記基体と前記発光層との間に耐電圧が 2、8 KV / cm以上の高分子金属酸化物絶線複膜が形成され - 24 -

ており、該審職が化学量論根成で B 5 原子 % 以上の酸素を含有し、かつ炭素量が 0 . 0 1 乃至 4 原子 % で少量の C - 日結合を含み実質的に金属酸化物からなる無機ポリマからなるエレクトロルミネッセンス素子がある。

で少量のC-日結合を含み実質的に金属酸化物からなる無機ポリマからなり、200ポルト以下の 電圧で駆動することを特徴とする表示装置に応用 できる。

更に、透明基体上に高分子金属酸化物からなる 記録媒体を備えた光デイスクにおいて、前記金属 酸化物は薄膜であり、設薄膜の酸素含有量が削記 金属酸化物の化学量酶組成の85原子%以上及び /または前記残留炭炭量が0.01 乃至4原子% である光ディスクへの応用がある。

本発明は、所定形状を有する構成体を得るという目的を達成するために、金属アルコキシドを有効液分とする溶液に、金属とアルコキシ基との結合エネルギーに対応する波長の光を照射し、照射位置を移動して所定の形状を形成し、必要であれば得られた形成物に、酸素含有雰囲気中でオゾンを発生させるための光を照射するものである。

また、金属アルコキシドを有効成分とする溶液 は、単成分からなる複数の溶液でも、複数の成分 を含む溶液でもよく、光照射によつて重合が進行

- 27 -

原子%のC-H結合を有し、アモルファスである。 本発明に用いる装置は、多様多様な金属アルコ キシド及び有機樹脂の反応を加速する被長の光を 風射できるように、光照射部にモノクロメータを 設備している。

また、上記した方法で得られた形成体は、各領電子デバイス。反射防止膜、線材等に応用することができる。

さらに、上記した方法は、以下のような用途に 知いることができる。

基体と発光限とを領えたエレクトロルミネンセンス素子の、該基体と該発光層との間の耐電圧が2.8 MV/の以上の部分子金属酸化物薄膜として用いることができる。

金属基板上、プリント基板上または基板内の部 膜コンデンサの熱量体膜として用いることができる。

お耐食金属部材製面の高分子金属酸化物薄膜と して用いることができる。

集積回路表面に保護膜を有する集積回路装置の

する樹脂等を含んでいてもよい。さらに、多層構造を存する打機/無機複合体を形成する場合には、 有機物層を形成する溶液として、光照射によつて 重合が進行する樹脂等を含ませるようにする。

光照射の方法は、形成体の移動,光弧の移動、 または形成体と光源との両方をコントロールする ことによつて行う。

この方法は、光エネルギーにより低温で所定形 状が形成できるという特徴を利用したものであり、耐熱温度300℃以下、または無膨張係数差の大 きい基板上に催化物膜を形成するものである。

第一段階の光照射によりC量を減少させうるため、第二段階の光照射は、設素濃度の低い雰囲気で処理することができる。このため、発生するオソン濃度を低く押さえることができ、有機物基板、金属基板の基板俱偏を押さえられる。

また、木発明で形成された前定形状を有する金 風酸化物は、化学量論組成にして85原子%以上 の酸素含有率であり、あるいは残留炭素量が4原 子%以下である。さらに、炭素量が0.01~4

- 28 -

前記保護機に、高分子金属離化物準機として用い ることができる。

旅体上に透明電傷、第1 純緑層、発光層、第2 純緑層及び上部電機が順次形成され、前記発光層 が格子状上に形成され、2 C O ボルト以下の電圧 で駆動する表示装置の、前記透明電極、第1 絶縁 層及び第2 絶縁層に、高分子金属像化物準膜とし て用いることができる。

透明基体上に高分子金属酸化物からなる記録線体を紹えた光デイスクの、高分子金属酸化物帯膜 として用いることができる。

耐無性を持たない有機物基板や職との無路張係 数の差が小さな基板上に本発明の高分子金属酸化 物多層膜を形成することで、反射防止膜、熱層反 射膜を作器することができる。

プラスチツク光フアスパーの耐機境性保護際に、 高分子金属後化物薄膜として用いることができる。

Siチリプを本発明の無機膜で保護し、樹脂封 止して半導体素子を作製することができる。

(作用)

木奈明を金属アルコキシドを例にとつて説明する。金属アルコキシドは一般式別(〇R)。(M:金属、R:アルキル花、n:数数)で表わされる物質である。金属アルコキシドは水の存在で、反応のエネルギーを吸収し、加水分解反応を生じ、(RO)n-1M〇日で表わされるアルコキシ馬の一部が水酸装で置後された構造を持つ化合物を生成する。このように他の金属アルコキシド分子と反応は、さらに他の金属アルコキシド分子と反応し、

なる縮合生成物となつて成長していく。ゾル・ゲル法は、上記化学反応すなわち、加水分解反応と紹合反応を基本とし、無機ポリマーすなわち酸化物を合成するものである。このゾル・ゲル反応において、反応の律速段階は、加水分解反応呼における金属ーアルコキシ募結合の開裂であると言われている。

- 31 -

%以上とすることが、特性上から好ましい。また、 このような膜が短時間で得られる。

上記光照射の工程をソル・ゲルレ反応における森 被中に加味することにより、低温で化学量論組成 が網つた酸化物薄膜を得ることができる。このた め、膜形成物に膜質を向上させるための熱 がの基板や熱態の差を向上させる以下の樹脂、紙 等の基板や熱態級数の差の大きなしての がの形成が可能になる。このようにして できる。また、酸化物溶膜の形成が た酸化物溶膜は、皮素含の組成 MO × において 発である。また、酸化物の B 5 原子 % 以上ある 膜が得られ、 電気的特性の優れたものが得られる。

水発明において、出発原料として金属チオエス テルM(SR)。を用いた場合、硫化水素存在下で チオリシスが起る。

M(SR)=+X・H1S→M(SH)=(SR)==+RSH これに更に硫化水素を作用させると金属硫化物 のポリマができる。

また、ゾル・ゲル反応における加水分解反応。

本発明は金属アルコキシドを有効成分とする溶 液に金属-アルコキシ基結合を破壊させるに必要 な特定波長を有する電磁波将に光エネルギーを照 射することにより、金属ーアルコキシ基轄合を選 択的に切断し、ゾル・ゲル反応の律速段階である 加水分解反応を促進させて高重合化させ、ソル・ ゲル反応を金属酸化物として理想的な化学量論組 成状態において完速させようとするものである。 光エネルギーとしては紫外線の他、各種レーザが 適している。例えばHe‐Cdレーザは32,5nmの、 Kァードレーザは249ヵmの、Aァードレーザ は193mmの波長の光を発生する。また、上記 反応溶液を用いて基板上に成膜した薄膜にオゾン を発生させるための波長の光の照射を行なうのは、 膜中に少量残存する有機物をオゾン酸化すること により、さらに膜中有機物を減少させ、膜の金属 酸化物における機素量を化学量論組成の85%以 上とすること、又は残留炭素量を0.01~ 4原子%とするものである。特に、酸素量を化学 量論組成の95%以下、残留炭素量を 0.2 原子



既合反応に代えて、脱エステル紹合反応を用いれば、非水溶媒系におけるソル・ゲル反応が可能となる。尚、脱エステル化反応とは、以下に示す有機酸を用いる共輸合反応を利用するものである。

(M: 金鳳, R, R: Cn H 2n+1)

上記した反応では、反応が三次元状に全ての方 向に進行するため、無機ポリマーが生成する。

また、金属ーアルコキシ基結合を破壊させるために必要な特定皮長を有する光エネルギーを照射することにより、金属ーアルコキシ基結合を返還が、 的に切断し、反応を促進させて高重合化させ、 化学量額組成に近い金属酸化物を得ることができる。 光エネルギーを照射する前記泡波には、水分は含まれず、反応を非水溶媒系で行うことができる。 ・ 従って、得られた金属酸化物中には水分が含まれないので、水分が問題となる電子デバイスなど

への応用は、本方法の利用が効果的である。

同様に光を利用した技術のうち、光CVD法では反応速度は向上するが、原料物質の分解反応に熱付与が必要不可欠であり携板加熱が必要である。このため、耐熱温度が低い装板や熱膨張係数の差の大きな装板上への成膜が因難である。

また、各種シラン類に光活性化態媒を加え、光照射により三次元クロスリンキングを増加させる方法では、クロスリンキング部は有機値状化合物が生成し、膜中の有機物を除去するという本発明の目的には合わない。

本発明の金属限化物薄膜を形成する装置は、溶 被の状態での光照射による化学反応の促進により でより高分子化させることとその溶液を用いた 形成及び溶液の膜に対して更にオゾンを発生させ るに必要な特定数段の光を照射することにあり、 その膜内の有機物を酸化除去することにあり、 そのにあることにありない を成れる高分子金属酸化物薄膜は不輔物の少なが得ら 成が高く、化学量論根底に近い組成のものが得ら れる。金属アルコキシドを有する溶液の段階でよ

- 35 -

り分子量の高い金属酸化物プレポリマを形成させることが最終的な金属酸化物溶膜として優れた特性が得られるものである。

本発明において、光照射した溶液を基板上に成 膜することにより特別な乾燥工程を経ることなく その膜に光限射することが可能であり、そのため 膜中不純物除去の効果を高めることができる。こ の特定波長の光を照射するには光照射部にモノク ロメータを設け、特定波長の光だけ照射できるよ - 36 -

うにする。 従つて、各種の多様な金属アルコキシドの金属ープルコキシド結合に対応した特定波長の光の照射が可能となる。 これにより、種々の金属アルコキシドを用いたゾル・ゲル反応に対してより有効な光照射をすることができる。

品を得られる。

光照射に提向性の強いレーザを使用すれば、基 板上に酸化物薄膜のファインパターンを形成する ことも可能である。

本方法において光照射を行なうソル・ゲル反応 溶液中には、酸、アルカリ等の触媒が含有されて いてもよい。また、反応溶液を低温に保持してお くことで反応溶液を安定に保持でき、成膜時に光 照射することで、成膜に適したソル溶液とするこ とができる。

本発明は金属アルコキシドを含む溶液に対して 特定被長を有する光を照射するので、この溶液の 段階での金属アルコキシドの重合度を測定できる この重合度をできるだけ高めた上で基体に成がで ることが金属酸化物溶膜として高純度のものが将 られる最も大きな特徴である。また、この溶液の 吸収スペクトル、または、光散風法を用いて得 ることにより金属酸化物の重合度をモニタでき、 品質の安定した製品が得られるのも大きな特徴で ある。

- 39 -

位する。 金属に配位する β - ジケトンの数は金属の種類, 価数等によつて変化する。 具体的には、

$$\begin{pmatrix} 0 & 0 & R & 0 \\ T & i & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 \end{pmatrix}$$

が挙げられる。

一方、1-ケトエステル鉛体とは、1-ケトエ

本発明は金属アルコキシド、金属 β ーケトエステル錯体、金属 β ー ジケトン錯体あるいは金属チオエステルに対して有効である。

B-ケトエステル錯体、B-ジケトン錯体についての具体的な化合物については、以下のものが ある

βージケトン鎖体とはβージケトン

ここでプロトンが一つはずれ共鳴現象がおき、 β-ジケトン全体が⊖に帯電し、酸素で金属に配

- 40 -

Rº はメチル基で代表されるが、他のアルキル 基でも関係である。 A ~ ジケトン錯体と性質的に は同様である。 具体的には

が挙げられる。

これらの反応溶液に対し前述の要件の放長を有する光を照射することが必要である。この放長は物質によつて適宜適定される。下記のTiアルコキシドに対しては248nmの波長の光を主に照射することが好ましい。

LiOCHa, NaOCHa, Ca(OCHa)2.

Ba(OC2H5)2. Zn(OC2H5)2, B(OCHa)a,

Al(i-OC3H7)1, Ga(OC2H5)3.

Ya(OC4H0)2, Si(OC2H5)4,

Gc(OC2H6)4, Pb(OC4H0)4, P(OCH6)a,

Sb(OC2H6)1, VO(OC2H6)3,

Ta(OC4H7)6, W(OC2H6)6, Nd(OC2H6)4,

La(Al(iso-OC3H7)4, Zr(OC2H6)4,

La(Al(iso-OC3H7)4)2, Mg[Al(iso-OC4H6)4]2,

Ni(Al(iso-OC3H7)4]2, Ba[Zr2(OC2H5)6]2.

また、光エネルギーを照射する位置を移動させれば、薄膜だけでなく、所定の形状の構成体を形成することが可能となる。その際、モノクロメータが設置された装置により、照射する光の波長を変化させると、形成物に様々な機能をもたせることができる。例えば、所定の形状の構成体の形改過程または形成後に、反応を促進させるための光エネルギーの他にオゾンを発生させるため

に必要な被長の光エネルギーを照射することによって、形成体中に残留する有機物を減少させることができる。

尚、光源の位置だけでなく、形成物の方を移動させてもよく、また両方を移動させても、二次元 あるいは三次元の所定形状を有する形成物とすることができる。

本発明では、光照制によつて反応の促進または 機能の増大を図るが、低温で名遂できるため、加 熱処理を必要とした従来方法では達成できなかつ た有機と無機の複合体または程度構造体を形成す ることができる。

所定の形状を形成させるための溶液としては、 前述した金属アルコキシドを主体とした溶液の他 に、複数の金属アルコキシドを主体とする溶液、 有機高分子を主体とする溶液、金属アルコキシド と有機高分子との混合物を主体とする溶液、金属 アルコキシド以外の有機金属化合物を主体とする 溶液などがある。これらの溶液を単独または組み 合わせて用いることにより、各種の機能を有した

- 43 -

所定形状の形成物を得ることができる。 譲液中に 各種フイラーを含む場合にも同様に本発明として 有効に利用することができる。

金属アルコキシドと有機高分子との混合物を主体とする溶液に本発明の技術を適用した場合、金属アルコキシドが有機高分子中に分子オーダーで均一に分散しているため、得られる構成体の特性は、従来技術のものよりも優れた高信頼性のものはなる。分散している金属アルコキシドからの誘導体である金属酸化物は、従来法の粉末等の添加によって得られるもののように凝集することもなく、最大でも0.05μm で均一に分散している。

このように、本発明の適用で有機高分子中に企 属設化物が均一に分散した構成体は、例えば有機 高分子単体よりも誘策率が高く、高性能なフイル ムコンデンサ等の用途が期待できる。

(実施例)

以下、実施例により本発明をさらに具体的に設明するが、本発明は実施例に限定されるものではない。

- 44 -

実施例1

第1 図は木発明を実施する成膜装置の一例を示す構成圏である。

縄空気等の雰囲気置機が可能なポックス上内に 紫外線ランプ等の光照射装置2、特定波長の光を 選択的に取り出すことができるモノクロメータ3。 モノクロメータを固定する支持台で、 恭板9をビ 一カ6内の反応溶散に浸渍するための浸渍装置4 が設置されている。光照射装置2より発生した光 はモノクロメータ3で放長の週別がなされ、ミラ - 8で反射され、ビーム6内に入つている反応格 被に照射される。反応溶液は、スターラ5の上に 設置されており、視抑子10の回転により攪拌さ れている。一定時間の光照射によりゾル・ゲル反 応を十分進行させた後、ミラー8はモノクロメー タ3の上部に引き上げられる。ついで、基板9は、 浸漬装置4により反応格液中に浸渡され成膜され る。基板9は、モノマクロメータ通過後の光が最 もよく照射される位置に停止され、一定時間光照 射がなされる。この時、空気中においてオゾンが

発生し、成膜された薄膜のオゾン酸化がなされる。 この装置を用い、第2回に示すフローに添つて Taュ〇ヵ薄膜を形成した。

タンタルエトキシドTa(OR)。の0.5モル/ & エタノール(C₂HεOH)溶液を作製した。この溶液2m cに水(H₂O)の0.5moc/ c エタノール溶液8m c と塩酸0.1mo2/ c エタノール溶液2.5m cの混合溶液にエタノール2m c を加えた溶液を3m c / 分の速度で液下し、透明な均一な混合溶液を得た。この混合溶液に第1図に示す成膜装置を用いて、タンタルーエトキシ筋の吸収位置に対応する水銀ランプの254n mの光を30分間と1時間照射した。

この光照射により次の巣な反応によりTa酸化物の蛋合が起こり、高蛋合度のプレポリマが溶液中に形成されると考えられる。

T a (O R)s + H2O → (RO), T a O H
+ R O H (RO), T a O H + T a (O R)s
→ (RO), T a + O + T a (O R), + R O H
プレポリマの構造を示せば次のとおりである。

- 47 -

0.5 時間から点線の1時間光限射によりスペクトル線が短波長側に移動し、この吸収スペクトルをモニタすることにより反応溶液の中に形成される五歳化タンタル高分子プレポリマの重合をモニタすることができる。

第4 図は反応溶液に対する光照射時間と第3 図の各光照射時間に対する吸収度のピーク値における波長との関係を示す線圏である。

各被長のピーク慣は光照射なしが250 nm・30分照射が224 nm・60分照射が208 nmであり、そのピーク性は約100分でプレ重合がほぼ完了するものと思われる。30分で約50%、60分で約80%プレ重合が生じている。従つて、反応被への光照射はプレ重合度として高い程針ましいが、特にプレ重合度として50%以上、より好ましくは80%以上にするのが好ましい。

上記製法を用いて作製したTa2Os薄膜赤外吸収スペクトル、その膜中の残留有機物量、化学量 論組成比をESCAを用いて他の方法で形成した

この後、この高組合度のプレポリマを有する反応溶粧を成蹊数能に付属した浸渍装置を用いSi02 基板上に成蹊し、空気中においてオゾンを発生させるため改長184nmの光(集外線)を約10 分間限射した。光照射中の膜の温度は約50~ 60でとなる。このようにして基板上に次の様な分子構造の五酸化タンタル膜のアモルファスポリマが形成される。

第3回はタンタルエトキシドエタノール溶核に 波長254nmの水銀ランプの光を照射した場合 の反応溶液の吸収スペクトル線圏である。回に示 すように、実線の光照射前に比較し、一点頻線の



膜と比較し測定した。

第5図は得られた膜の赤外吸収スペクトル線図である。図中(a)は反応榕被及び成膜後のいずれも光照射しないもの、(b)は本発明の光照射をしたもの、(c)は前述の反応溶液に光照射せずに成膝した後400℃で大気中加熱処理したものである。図に示すように、(a)及び1600g~」付近の収収スペクトル線の強度が(c)のものに比較して低くなつており、これは水が存在するためである。更に、(a)では有機物に基づくで耳提助が求められる。他、Ta酸化物の高分子膜は同じ吸収スペクトルになつている。

第6図〜第9図は各々各種の製造で得たTa酸化物膜の比誘電率(ょ),耐電圧(MV/cm), TaOx組成,膜中のC含有質を示す図である。 熱処理ソルゲル膜は前述の光照射しない反応溶液によつて成膜した後400℃で熱処理したもの、 光アシストソルゲル膜は本発明の第2回の工程によって得た膜で、〇ヵは酸楽中で成版後に光照射





したもの、ゾル・ゲル膜は光照射しない反応時間 6時間のもの、光CVD膜は200~300℃で 成限、熱CVDは350℃で成膜したものである。

尚、いずれのゾルゲル膜も4回くり返し、約 2000人の厚さを有する。

第6図に示すように、本発明の膜は熱処型膜と 同等の x 2 5以上の高い比較電率を示すが、CVD 膜及びゾルゲル膜はそれより低い比較電率である。

第7回に示すように、本発明の膜は2,7MV ノロ以上の耐電圧が得られる。

第8回に示すように、本発明における膜中の C 量が特に O₂ 中光アスシト膜では 4 原子 3 と低く、 熱処理膜と同等の低 C 量の膜が得られる。

第9回に示すように、本務明の酸素中光アスシト膜のTaOx組成は2.2 と環論酸素量2.5に対し88%の酸素を有し、熱処理膜の2.0 の80%より高い化学景論比の膜が得られることが分かる。

尚、本発明の酸素中光アスシト膜の抵抗率は 10¹¹ Q cm と高い値を有する。

- 51 -

係数の差が 5 × 1 0 ⁻⁶ K⁻¹以上あるステンレス (熱膨銀係数 1 7 · 3 × 1 0 ⁻⁶ K⁻¹)。 アルミ(熱 膨毀係数 2 3 · 6 × 1 0 ⁻⁸ K⁻¹)等の金減基板上へ も薄膜を形成した。これらの膜の有機物強留量、 TaO x 組成比(〇/Ta)は、5 i O 2 基板上 に形成した膜と何様な値を示した。

实施例 2

透明導電膜付ガラス熱板(34mm×34mm)の 蒸煮透明導電膜にフォトエツチングを施し、2mm 幅の透明導電膜付ガラス板とした。

このガラス基板を用いて、 第10図(a), (b) に示すエレクトロルミネセンス素子 (E L 奏子) を作製した。

上述した透明準電膜14のついたガラス基板 13上に実施例1の方法のうち反応溶板に60分 間光照射したものを用いて同様に五酸化タンタル 膜を作製した、実施例1で示した方法の工程を4 回くり返し、透明準電源上にEL素子の第一種無 層15となるアモルファス高分子Ta2〇5膜を 2000人成職した、次に発光層16としてMn 以上の結果から明らかなように光照射した本勢 明の膜はCH結合を有し、有機物残留量としてC 歴に換算して4.0 原子%、TaOx組成比(O /Ta) 2.2 であつた。

また、原射強度40mW/cd,3時間 架外線 を照射した膜を分析した結果、C含有量は0.01 a tm%であつた。

一方、光照射しない膜では、CH 結合を有し、 有機物残留量としてC最に損算して11.0 原子 %、TaO x 組成比(O / Ta)1.6 であつた。 光照射した膜は、光照射しない膜に比較して、有 機物残留量で1/2.8、TnO x 組成比(O / Ta)で1.4 倍の値を示し、有機物残留量の少 ない化学景能比に近い膜が得られた。光照射した 膜と同様な有機物残留量、TaO x 組成比の薄膜 を符るには、光照射しない膜に対して400で以 上の熱処理が必要であつた。

また、同じ手法を用いて、耐熱温度が300℃ 以下のポリエステルフイルム、マイラーシート、 アクリル樹脂等の有機物基板、あるいは、熱膨强

- 52 -

O.5 w t % 含む Z n S を 5 0 0 0 人電子ビーム 蒸着した後、 2.6 × 1 0 ⁻⁴ P a , 3 0 0 ℃で 1 時 間真空熱処場を行なつた。さらに第二絶縁殴 1 7 として B a T a 2 O a を 2 0 0 0 人 スパツタ 法で成 腰した。上部電橋 1 8 としてアルミニウムを 2000 人 近杭加熱蒸着した後、電極端子を取り付け、 を 1 日 表子とした。

第10図(b)のEL素子の平面図において、 透明導電膜14と上部電板18との交差した部分 が画演に相当し発光する。

従来のEL 煮子では、第1 絶縁層および第2絶な層に、誘電率12、耐能圧3~5 M V / GR 経度のY2Oa膜を使用しているため、EL 煮子の死動電圧は約200 V と高電圧が必要とされていた。本煮子では、第一絶縁層に用いたTa2〇a膜の特性が誘電率2月。耐電圧2.8 M V / GR であり、170 V での低電圧駅動が可能となった。一方、光照射しないTa2〇a膜を第一絶縁層に用いた EL 煮子は、第一絶縁層のTa2〇a膜の特性が発光層蒸着後の300 ての熱処理を経ても誘電率

14,耐電圧2.3 M V / m と低いため、210
Vの駆動電圧が必要であった。

免光暦として、Eu人りCaS(赤色)、Ce 入りCaS(緑色)、Ce入りSrS(脊緑色) の他、ZnSにSm³+(赤)、Tb³+(緑)、 Tm゚+(青)等用いることができる。

また、前述の透明薄電膜14として、個アルコキシドSn (OC2Hs) 4及びインジウムアルコキシドIn (OCHs) 8 溶液を用い、この溶液に230~240nmの波及の光を60分照射し、網酸化物とインジウム酸化物とのプレポリマ溶液を作り、この溶液にガラスが仮13を設度しての溶液にガラスが仮2184nmの染外線を服射する工程をくり返し所定の膜を存する透明導電膜14を形成した。その後、前述のように

して第1 絶線層と同様に形成した。その後の発光 層、第2 絶線層及び上部電極は同様に形成される。

E L 素子は基板上に多数の画素が形成され、高 周波地源によつて解動される。E L 素子には更に S i O 2 の保護膜がその全面に形成されるが、前 述と同様に本発明の方法によつて形成された高分 子アモルファス膜からなる。

以上の如く、本実施例によつて製造されるEL 素子は発光層及び上部電機を除き、透明導電膜、 絡練膜を熱処理のいらないゾルゲル法による高分 子アモルファス膜によつて形成できるため熱影張 差による熱的影響を少なく製造できる効果がある。 実施例 3

第11回に示すように基板19としてSi((P型面指数(100)、比抵抗1.2~1.8 Q・cm))を用い、この基板上に実施例1で示した方法を用いて、Ta2〇5膜を作製した。実施例1で示した方法のうち反応溶液に60分間光限射したものを用い工程を4回くり返し、Ta2〇5膜20を2000人Si素板上へ成膜した。さらに、絶縁機上へ

- 55 -

A & 電極 2 1 を厚さ 1 0 0 0 人 真 空 蒸着 した後、 基板の 裏側 へも 同様 に A & 電機 2 1 を 蒸着 し、 薄 膜コンデンサを作戦 した。

維練層の類散率は、28でSiO1に比べ5倍 程度大きく、また、耐電圧も2.8 M V / cm と従 来のT n 2 O nに比べ大きな値を持つている。本発 明による絶縁膜を用い、単位面積当りの節電容量 が大きく、耐電圧特性の良好な薄膜コンデンサを 得ることができた。

同僚な薄膜コンデンサは、プリント基板上または基板内に直接形成することも可能であつた。この場合のプリント基板であれば、高周波回路のフィズ対策に有効である。

実施例 4

SUS304ステンレス製ビーカ 2 2 (内径 5 0 mm, 深さ 6 0 mm) の内面に実施例 3 で示した方法により間様に工程を4回くり返し、約 2 0 0 0 4 の で a 2 O a 版 2 3 をコーテイングした。このステンレスピーカ内に 3 規定塩酸 2 0 m 2 を入れ、入口をパラフィルムで封じ、一か月間放復した。その

- 56 -

後、塩酸を槽で、ビーカ内面を観察したが、ステンレス舗表面の腐食は観察されなかつた。本方法によるTa2Os膜のコーテイングにより耐食性の向上がなされた。

光限射しないものでは、ステンレス鋼上への膜の耐久性が悪く、同様な実験を行なつたところ、7日間経過後、膜利れが生じ、また、騒食も生じていた。また、膜の密着性を高めようと200℃で熱処理を行なつたところ、ステンレスと確膜との熱膨関係数の差に起因すると思われる膜利れが生じた。

SUS304ステンレス鋼の他、炭素鋼に対する大気酸化、腐食に対する保護、他のAℓ, Cυ等の金属又は合金に対しても同様の耐酸化。耐食性に対する保護皮膜として有効である。本実施例ではTa2Os膜の例を示したが他の酸化皮膜でも材料の種類によつて前述の種類の膜材を週択することができる。

夹施钢 5

シリコンテトラエトキシドの O . 5 mo & / & エ

タノール溶液を作製した。この溶放20m l に水 の C . 5 no 2 / 2 エタノール溶液 8 O m 2 と塩酸 0.1 mo l / l のエタノール溶液 1 0 m l の混合 溶液を3mg/分の速度で滴下し、透明な均一溶 液を得た。この混合溶液に第1国に示す収膜装置 を用いたシリコン・エトキシ基の吸収位置に相当 する210ヵmの光を60分間照射した。ついで、 第12回に示すシリコン蒸板24上に薄膜集積回 路を形成した半導体素子を成膜装置に付属した設 潜装置を用いて、溶液中に浸漉し、集積回路上に 獲膜27を形成後、空気中においてオゾン発生の ために必要な184ヵmの光を10分間照射した。 第12図において、24はSi基板、25はSiOz, 26はA2電極、27は本発明の方法によつて作 覆されたSiOz 膜の部分子膜である。27は Si〇ュ高分子膜で、薄膜後積回路を外乱要素か ら守る保護膜(パツシベーション)である。この 膜は、化学量論比に近い極めて新幹な組成を有し、 かつより高分子化されているので、保護性の高い ものが得られる。また従来法のように政勝後燃処

型をしないため、熱処理工程における応力発生やNa⁺ などの不純物拡散もなく、半導体減子に悪影響を与えない。このため75フイツト以下の減子のソフトエラーの低減化が達成される。 SiOz 濃 2 5 は無酸化によつて形成され、Λα電極 2 6 は蒸発、スパツタリング等により形成される。

なお、27としてSiOzの代わりにTazОs, P2Tなどの高語電率牒を設けてもよい。 実施例6

- 59 -

数置に付属した浸液装置を用いて、溶液中に浸液し、PMMA 結板上に溶膜 2 3 を形成後、空気中においてオゾン発生のために必要な 1 8 4 nmの光を 1 0 分間照射した。このようにして PMMA A 接板上に厚さ 1 0 0 0 人の記録媒体層を形成した。間線にしてさらにもう一枚の PMMA A 接板上に腐敗を形成した。この 2 枚の接板をスペーサー 3 0を介して接着し、第 1 2 回の構成の光デイスクを作製した。

この光ディスクは、無処理工程も経ず、基板上への密着性のよい、化学最簡組成の酸化アンチモン維膜が形成されているため、長期信頼性が高い。 同様の方法によつてメモリ材として金属アルコキシドを使用し、Te酸化物を主とし、Ga、Ge、Asの1額以上~10重量%とIn、Sn、Sbの1種以上10~20重量%の酸化物を得ることができる。

記録媒体上に保護膜を有する場合もあり、この 保護膜として、本実施例と同様の方法によつて SiO2 の高分子膜を形成させることができる。 - 60 -

SiOz 膜は実施例 5 と同様にして得ることができる。また、ディスク企体にこの方法によつて保護膜を形成させることができる。

荔板として、他にポリカーポネート,エポキシ 観船を用いることができる。

実 施 例 7

 タンエトキシドの吸収放民に対応する260 nmの光を10分間照射した。ついで基板を引き上げ、オゾン酸化に必要な184 nmの光を照射した。このような210 nm,184 nm,250 nm,184 nmの光を照射する工程を交互に5回くり返した。第14回にこのようにして作製した多層版の構造を示す。 図中、ポリエチレン基板31。SiO2を多量に含む層(TiO2を有する)33である。このようにして、ポリエチレン場板上に作製した多層膜は、発出エチレン場板上に作製した多層膜は、発出、高強度な反射防止膜として、良好な性能を示した。また、ESCAによりSnO2及びTiO2の化学種の固定を行なつた結果SnV及びTiVが観察された。

実施例 8

インジウムエトキシドの 0.5 mo & / & エタノール溶液 2 0 m & チン (蝎) エトキシドの 0.5 mo & / & エタノール溶液 2 0 m & を混合した。この溶液に水の 0.5 mo & / & のエタノール溶液 3 0 m & と塩酸の 0.1 mo & / 4 のエタノール溶

- 63 -

軽量、高強度な赤外反射膜として良好な性能を示す。

実施例 9

第16回は本発明を実施する装置の一例を示す 構成図である。

所定の形状体を形成するために照射位置、走充速度、ビーム程放長等をコントロールするためのシステムを備えた光額61、形状体を形成する基板62、基板62を保持し、試料容被64、65中に設設、引き上げを可能とし、かつ光額61と動助性情を設けた基板支持台63、試料整接を質が出りための批准子66、及びスターラー67がポックス68内に設置されている。ポックスに発動性に設定されている。ポックスに発動されている。ポックスに発動されている。ポックスに発動されている。カックスに発動されている。カックスに発動されている。

光源 6 1 から発生した光は各々の試料溶液中に 浸漬されて、それがコーティングされている基板 6 2 に照射される。照射位置は設定された条件下 で自動的に移動するシステムになつている。 被2m &を添加した混合溶液をO.2m &/分 の 速さでゆつくりと添加した。このようにして作製 した均一混合溶液中にポリエチレン基板 (50× 50×2 (厚さ) mm) を被面下 5 mm の位置に設置 した。ついで被面上部よりインジウムエトキシド の吸収波長に対応する270 nmの光を10分間 **照射した後、液中から引き上げ、基板上にオゾン** 酸化に必要な184mmの光を10分間照射した。 この基板を再度、被面下5m位置に設置し、今度 はチン(鈎)エトキシドの吸収被長に対応する 230 n m の光を10分間照射した。ついで基板 を引き上げ、オゾン酸化に必要な184mmの光 を10分間風射した。このような、溶液中におけ る光風射、空気中における光照射の工程をう回く り返した。第15回にこのようにして作製した多 周膜の構造を示す。図中ポリエチレン基板34。 In2O を多量に含む層 (SnO2 を含有する) 35、SnO2 を多量に含む順 (In2O を含有 する) 36である。

このポリエチレン基板とに作製した多層機は、

- 64 -

实施例10

インジウムエトキシドの C . 5 mo & / & エタノール 溶液 2 0 m & にチン(鍋) エトキシドの O . 5 mo & / & エタノール溶液 2 0 m & を混合した。この溶液に水の O . 5 mo & / & . エタノール溶液 3 0 m & と塩酸の O . 1 mo & / & . エタノール溶液 でゆつくりと添加した溶液を C . 2 m & / 分の速さでゆつくりと添加した。このようにして均一混合溶液 A を調整した。次にエポキシアクリレート 锅脂 (比重 1 . 1 4 , 粘度 2 0 0 cps (2 0 ℃)、 Bを準備した。

上記A及びBを試料溶放とし、第16回に示した所定形状体形成装置を用いて透明複数層内設物を形成した。

上記Aを第16回の64に、またBを65に入れた。基板62としてアクリル樹脂を使用した。まず、基板62を64に浸浸後、引き上げて走変速度100m/秒で、He-Cdいーザー(出力30mW)を限射した。それにひき続いて184nmの光を10m/秒の速度で走査した。この操

作を5回繰り返し、アクリル樹脂板上にインジウムー組酸化物(ITO)層を形成した。アクリル樹脂板上に形成したITO層は厚さO.5μm , 幅30μm、で第17図(A)に示すパターンをもつたものである。

このようにしてITO層を形成した後、基板を55に浸漉し旅板全面にHe‐Cdレーザー光を配射し、これを2回くり返して厚さ〇-1 m のエポキシアクリレート樹脂コーテイング層を形成した。水実施例で形成した形成物は第17回(A)、(B)に示す形状のものであり、ITO両端部より通覚することにより、基板の曇り防止が達成できた。

実施例11

ポリビニルブチラールを1%の含水エタノールで溶解した溶版にタンタルエトキシド
{Ta(OC2Hs)s}のエチシール溶液を加え、充分に撹拌し、混合溶液とする。この溶液の粘度を 真空脱泡の操作を行う中で調節し、約5000
cps にした後、周知の手法であるドクターブレー

- 67 -

べて誘電体自身の誘電車が高くなつているため、 コンデンサの高容量化が達成できた。

实施例12

実施例10で調製した混合被A及び樹脂Bを材料として使用し、以下に示す方法でタッチパネルを作製した。

まず、混合被Aをドクターブレードはによりポリエステルシート上にコーテイングした。この呼ブレードからの出力でシート上のコーティング層にKrードレーザー光を100mm/かり12×4mm の光を100が変更で照射した。この光を100が変更で照射した。この光を100が変更で取りした。といるの内での関連に関係した。といるの内でではした。といるの内でではした。といるの方の方がである。のような断面形状をもつ構成物を形成した。

樹脂Bで形成される75はタツチパネルのスペーサとなる。

ド法でポリエステルシート上にシート状に形成した。この時、ブレードからの出口でシート状形成体の表面にKrードレーザー光を100mm/秒の走流速度で反射し、次いで紫外線ランプにより184nmの光を10mm/秒の走査速度で照射した。このようにして化学反応を進行させた後、乾燥させて厚さ約30μm及さ1000mm。頼10mのシートを得た。このシートの誘電率は6.」で、ポリビニルブチラール単体の3.5 に比べて大きくなつていた。

形成されたシートの片面にアルミニウムを蒸着し、同様に作成したシート2枚を取ね合せ巻いた後、約80℃に加熱し20㎏/ndの圧力で加圧し、巻かれたシート間の密着性を良くした上で、 両端にメタリコンによつてアルミニウム外部電極を形成し、それぞれリード線を半田付けし、コンデンサとした。

このようにして形成したコンデンサは、 有機物 に無機物が均一に複合されているため、 通常の有機物のみのフィルムを使用したコンデンサにくら

- 68 -

上記した方法を四機にしてポリエステルシートにITO膜を形成した部材をさらに製作し、電板を形成後、両者を組合せてタンチパネルとした。この方法で形成したタンチパネルは、応答性、透明性その他の特性の点で用途を満足するものであった。

実施例13

シリコンエトキシドの 0.5 mo 2 / 2 のエタノール消液 2 0 m 2 に水の 0.5 mo 2 / 2 のエタノール溶液 2 0 m 2 及び塩酸の 0.1 mo 2 / 2、エタノール溶液 1 m 2 を添加、混合した。

このようにして調製した均一混合消液中にアルミ源体電線を浸漬した後、電線を溶液から引き上げるときに溶液の界面で電線にArードレーザーを照射した。電線の引き上げ速度は60m/砂とした。その後、184ヵmの紫外光を照射し、この操作を5回くり返して電線の表面にSi〇2の絶線数を形成した。このようにして形成した頻繁酸は600℃の環境下で使用しても絶縁性が確保できることと、炭化水素や炭酸ガスの発生もなく、



真空中での使用も可能であることが認められた。

また、本実施例の方法により、線材に連続的に、 しかも低温でコーテイング層を形成することがで き本発明が工業的に有用であることが認められた。 実施例14

シリコンエトキシドの 0.5 mo & / 2のエタノール溶液に水の 0.5 mo & / 2のエタノール溶液 及び塩酸の 0.1 mo & / 2 エタノール溶液を添加して溶液 (I)を顕製した。また、チタンエトキシドの 0.5 mo & / 2 エタノール溶液に水の 0.5 mo & / 2 エタノール溶液を添加して溶液 (I) を調製した。

まず溶液(1)の核面下5mの位置にポリエステル基板を設置し、核面上部よりシリコンエトキシドの吸收液及に対応する210nmの光を10分間照射した後基板を核中から移動し、オソン酸化に必要な184nmの光を10分間照射した。その後、基板を溶液(Ⅱ)の液面下5mmの位置に設置し、チタンエトキシドの吸収波長に対応する

- 71 -

mol/lのエタノール溶被10mlの混合溶液を 3 m e / 分の速度で滴下し、透明な均一溶液を得 た。この混合溶液に第1回に示す成膜装置を用い て210nmの光を60分間照射した。この溶液 中にプラスチツク光フアイバー(太さ:2 m ¢) を浸液し、ファイバー表面上にSiOュ 保護膜 81を成膜した。ついで、このファイバーを空気 中においてオゾン発生のために必要な184nm の光を10分間照射した。このようにして得たプ ラスチツク光フアイバの耐環境性試験をエンジン オイル中、100℃で行なつた。第20図はその 結果である。縦軸には、光量保持率(%)、横軸 には経過時間(hr)を示す。保護膜なしのもの では、ファイバー中への油の拡散により、光量保 梅耶は1000時間後10%程度まで低下するが、 今回作製した保護膜付ファイバーでは、1000 時間経過後でも光量保持率80%以上を示し、極 めてすぐれた耐油性を示すことがわかつた。この ため、何えば自動ルエンジン制御用プラスチツク ファイバーとして好遊である。また、今回の成膜

实旅纸15

プラスチツク光フアイパー上へ耐環境性保護機を作製した。第19図は、今回作製した保護時付プラスチツク光フアイバーの断面図である。81 は保護膜、82は有機制脂部、83はグラツド部、84はコア部である。以下に保護膜の作製方法について記す。

シリコンエトキシドの 0.5 mo & / & エタノー ル溶液を作製した。この溶液 2.0 m & に水の 0.5 mo & / & エタノール溶液 8.0 m & と塩酸 0.1



法は低温プロセスとして優れているため、耐熱性 のないプラスチツクフアイバー上への無優群の作 殿が可能となつたものである。

实施例16

通常のプラスチック・モールド・タイプの半線 佐索子の作製工程に従い第21回に示すようにリードフレームからチップ、ペレット付を緩て A u 線をワイヤボンディングした。この素子上に以下 に示す方法により無機膜をアンダーコートした。

シリコンテトラエトキシドの 0.5 mo & / & エタノール溶液を作製した。この溶液 2 0 m & に存 機 で の 3 次 が か で か 2 で の 3 次 が か 2 で の 2 に 4 の 吸 収 位 位 に 4 の 没 会 す 2 に 4 の 吸 収 位 位 に 4 の と 3 の 分 間 順 数 し た 。 この 素子 を 再 度 、 溶 液 中 に 日 の 分 に 成 関 し た 後 、 空 気 中 で 1 8 4 n m の 光 を 1 0 分 に 成 関 し た を 3 の 子 を 3 の よ で に 2 の 素子 を 3 の 光 を 4 n m の 光 を 1 0 分 に 成 関 し た を 3 の 工 程 を 1 0 回 く り 返 し て アンゲー





コートを行なつた。このようにして作製した崇子をエポキシ樹脂を用いて樹脂料止して半導体選子を完成した、第21個にその構造を示す。本図において、91はリードフレーム、92は A u ワイヤ、93は、A u ー S i 合金、94はチップ、95は無機保護膜、96はエポキシ樹脂を示す。

本方法によつて作及した素子は、熱処理の工程を含まず、また、無機保護順の作製のための溶液中にも水分を含まないため、たいへん性能のよい学導体素子が得られる。すなわち、熱処理工程における応力発生もなく、また、A u 鯨と無機保護膜とのぬれ性もよいため密着力の高い保護膜を作製することができる。また、この保護膜中には水分は含有されない。このため素子のソフトエラーの低級化が達成される。

実施例17

本発明の手法を用いて、高層波用下 n 2 ○ 6 薄膜 コンデンサを作製した。作製手法は以下のとおり である。

タンタルエトキシドの O . 5 mo 2 / 2 エタノー

- 75 -

レンズの断面図である。1111はプラスチツクレンズ、112は保護膜である。以下、レンズ上への保護膜の作製方法について記す。

シリコンエトキシドの O . 5 mol / l エダノー ル溶粧を作製した。この溶胺20mgに水の0.5 mo Q / Q エタノール溶液 8 0 m Q と塩酸0.1mo Q ノ2エタノール榕被10mlの混合溶液を3ml /分の速度で滴下し、選明な均一溶液を得た。こ の混合溶液に第1団に示す成膜数置を用いて、 210 nmの光を60分間照射した。この溶液中 に凹部をテープで保護し、溶液がつかないように したプラスチツクレンズ(100m * 、 最大凸部 5 m) を浸漬し、プラスチツクレンズ111の凸 部表面上にSi〇2保護膜112を成膜した。つ いで、このレンズを空気中において、オゾン発生 のために必要な184mmの光を10分間風射し た。このようにして得たプラスチツクレンズ上に は級密かつ硬質な保護膜がついているため、通常 の使用においてレンズ上にキズが生じることもな く、使用寿命を火幅にのばすことが可能であつた。 ル溶液を作製した、この溶液20mgに氷酢酸 O. 5 to Q / 2 エタノール溶被8 O m Q を加えた。 この混合溶液に254mmの光を60分間照射し た。第22回にあるように、この浴被中に裏面を マスクしたドゥー 4 2 K N i 版 (1 0 × 1 0 × 0.5 t) 101 を浸潰し、成験した。成膜した面 に空気中で184mmの光を10分間照射した。 ついで、再度、溶液中にこの板を浸渍した後空気 中で184ヵmの光を10分間照射した、この工 **根を20回くり返し、1μmのTaェ೧ 5 膜L02** を作製した。 T a 2 O 5 膜付下 e - 4 2 % N i 板上 にAllO3を真空蒸着して薄膜コンデンサを作 **製した。この薄膜コンデンサは、1GHzでも節** 危容量変化がほとんど見られない。このため、こ の薄膜コンデンサを用いて、高速デバイス及び回 路を高密度に実装して動作させる時、鉄動作の及 大原因である雑音対策ができた。

実施例18

プラスチックレンズ上への保護膜を作製した。 第23図は、今回作製した保護膜付プラスチック

- 76 -

本方法は、凸面部などにも均一な膜を作襲することができる。

契施例19

本発明の手法を用いて、プリント配線拡板上に TagOs存膜コンデンサを作製した。作製手法は 以下のとおりである。

タンタルエトキシドの 0.5 mo 2 / 2 エタノール 溶液を作製した。この溶液 2 0 m 2 に氷離酸 0.5 mo 2 / 2 エタノール 溶液 8 0 m 2 を加えた。この混合溶液に 2 5 4 n m の光を 6 0 分間照射した。この混合溶液中に 異面 全面及び表面において マランド電極が接地する位置を下で 1 の表 が接地する位置を下で 1 の表 2 0 s 膜を成膜した。成膜したの表面に T a 2 O s 膜を 1 0 分間照射し、成膜した。 ついで、 密度、 溶液中で 1 8 4 n m の光を 1 0 分間照射した。 した後、空気中で 1 8 4 n m の光を 1 0 分間照射した。 した後、空気中で 1 8 4 n m の光を 1 0 分間照射した。 した後、 でスク材を 2 0 s に 2 0 s の上部 及びマスク除去

を真空点着し、電極を作数した。この上部にシリコンチップを装着した。第24回は、この上部にシリプ・で作数したプリント記録が数上のシリコンチップの断面図である。図中121はプリント 接近、122は電極、123は誘電体層であるTaz〇s 版、124はシリコンチップである。Taz〇s 酸は溶験コンデンサとして作用し、1 G H ェでもがは密度変化がほとんど見られない。このため、上との方法で作数した半導体素子は、高速デバイ製動作を活速度に実験して動作させる時、製動作の最大原因である維育対策ができた。 欠 施例20

本発明の手法を用いて、銅板上に金属酸化物膜 の絶称層を設けた半導体搭載用葉板を作製した。

シリコンエトキシドの 0.5 mo 2 / 2 エタノール溶液を作襲した。この溶液 2 0 m 2 に有機酸である氷酢酸の 0.5 mo 2 / 2 エタノール溶液 8 0 m 2 をゆつくり加えた。この混合溶液に 210 n m の光を 3 0 分間照射した。この溶液に所定の大きさの銅板を設領し、Si O 2 膜を成膜した。

ついで、この基板に空気中で184ヵmの光を 10分間照射した。この設造成膜,空気中での光 照射の工程を20回くり返し、網板上に約10 μm程度のSiOz膜を作製した。この基板は、 熱伝導のよい網上に絶縁層が形成されているため 半滩体搭載用基板として好適である。 第25回は、 この基板を用いて作製した半導体業子である。本 図において、131はシリコンチツブ、132は ポンディングワイヤ、133はリード、134は SiO2 膜、135は銅基板、136はシール用 ガラス、137は金属層、138はキヤツブ、 139は冷却フィン、140は接着層である。木 発明によれば、熱伝導性の良い制135上に絶縁 所SiOz 膜136を設けたものを半導体搭載用 基板として使用できる。このため、半導体素子作 用時に発生する熱を効率的に除去することができ

実施例の光照射の強度及び時間をまとめると次 表のとおりである。

- 79 -

Na	实施例	金属アルコキシド (生成酸化物)	波長,時間,強度
1	T a 2O5の作製	Ta(OC2H5)5(Ta2H5)	a. 254 n m (60 min., 10 m W/cd) b. 184 n m (10 min., 3 m W/cd)
2	エレクトロルミネセンス素子	同上	周 上
3	薄膜コンデンサ	周 上	周 上
4	金属部材	同上	151 上
5	集積回路装置	Si(OC2H5)4(SiO2)	a. 210 nm (60min., 10 mW/cd) b. 184 nm (10min., 3 mW/cd)
6	光デイスク	S b (OC 8H7)8(S b 2O6)	a. 250 n m (30 min., 10 m W/cd) b. 184 n m (10 min., 3 m W/cd)
	反射防止膜	Si(OC2H5)8(SiO2)	a. 210 n m (10min., 15 m W/cd) b. 184 n m (10min., 3 m W/cd)
7		Ti(OC3H7)3(TiO2)	a. 260 nm(10min., 15mW/cd) b. 184 nm(10min., 3mW/cd)
8	熱線反射膜	In (OC2H5)s(In 2O3)	a. 270 nm(10 min., 15 mW/cd) b. 184 nm(10 min., 3 mW/cd)
		Sn(OC2H5)4(SnO2)	a. 230 n m (10 min., 15 m W/cm) b. 184 n m (10 min., 3 m W/cm)
9	プラスチツク光フアイバ	Si(OC2H6)4(SiO2)	a. 210 nm (60min., 10 mW/cm) b. 184 nm (10min., 3 mW/cm)
10	半導体素子	Si(OC2H6)4(SiO2)	a. 210 nm (30min., 12mW/cm) b. 184 nm (10min., 3mW/cm)
1 1	薄膜コンデンサ	Ta (OC2H6)4(Ta 2O6)	a. 254 nm(60min., 10 mW/cd) b. 184 nm(10min., 3 mW/cd)
1 2	プラスチツクレンズ	S i (OC2He)4(S i O2)	a. 210 n m (60 min., 10 m W/cm) b. 184 n m (10 min., 3 m W/cm)
1 3	半導体搭載用基板	S i (OC ₂ H ₆) ₄ (S i O ₂)	8. 210 n m (30 min., 12 m W/of) b. 184 n m (10 min., 3 m W/of)

表において、 3 は金属アルコキシドのプレポリマに用いた光の波長・風射時間、光の強度を表わし、 b はプレポリマを酸化して脱炭する光の波長、風射時間、光の強度を汲わす。

(発明の効果)

本発明によれば、残留有機物量の少ない化学量 静比の揃った高分子金属ポリマ薄膜が低温で熱処 理しない方法で得られる。また、本方法によって 得られた高分子金属酸化物薄膜は、動電体膜、絶 練膜として良好な性質を示すため、EL素子、薄膜コンデンサ、半導体素子の保護廃光ティスクの 記載媒体などに使用し、各種電子デバイスの高性 能化が可能になる。

また、係温で化学量論比の揃つた酸化物多層膜が極めて簡単に得られ、有機 あ板上にも作製できるため、軽量、高強度の反射防止膜、熱線反射膜を作製できる。

さらに本発明によれば、光エネルギーの利用により低温で所定形状体が形成できるため、従来法では作製が困難であつた有機/無機の複合体、積

層構造体が形成できる。 従つて、有機物と無機物の両方の特徴を生かしたフレキシブル性等の性能を確保できる。また、低温でしかも連続的に所定の形状、所定の機能をもつたコーテイング層等が形成できるため、効率がよくしかも経済的で、エ 数的には有用性が高いものである。

4. 図面の簡単な説明

第1回は、本発明の実施例に用いた成勝被忍の 構成因、第2回は本発明の高分子金属酸化物の形成方法を示す工程フロー図、第3回は放長との吸 度を示す線図、第4回は、波数と吸収度との関係を示す線図、第5回は、波数と吸収度との関係を示す線図、第6回~第9回は各種の方法で有量の下金の本組成の図、第10回(a)及び(びずれて)に上に作製した8iの2ーTiO2反射的止
のでは、カロッドの場面図、第11回は、ポリエチレの断面図、第14回は、ポリエチレル上に作製した8iO2ーTiO2反射的止
限のである。の11回路を対して、カロッドの

- 82 -

- 83 -

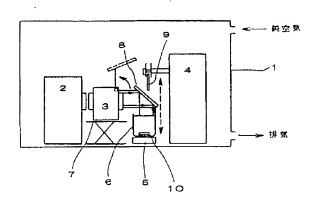
17…第2 滟林曆、18…上部電極、19…Si 基板、20 ··· T a 2O s 膜、21 ··· A C 電極、22 …ステンレス製ビーカー、23…Ta2Os膜、 24 ··· S i 基板、25 ··· S i O z 、26 ··· A l 他 版、27…SiOz 膜、28…PMMA基板、 29…記録媒体、30…スペーサ、31…ポリエ チレン基板、32…5iOz膜、33…TiOz膜、 34…ポリエチレン基板、35…「n2O 膜、 36…SnOz 膜、61…光源、62… 基板、 63 … 基板支持装置、64 … 試料溶液、65 … 試 料溶液、66…攪拌子、67…スターラー、68 … ボシクス、69 … 雰囲気調節部、70 … アクリ ル樹脂、71…インジウムー鍋酸化物層(ITO 厳)、72…ポリアクリレート暦、73…ポリエ ステルシート、74…ITO膜、75…エポキシ アクリレートスペーサ、81…保護膜、82…有 機樹脂部、83…グラツド部、84…コア部、 9 1 ··· リードフレーム、 9 2 ··· ハ u ワイヤ、 9 3 … Au - Si合金、94 … チツブ、95 … 無機保 護膜、96…エポキシ樹脂、101…Fe-42

% N i 板、102 ··· T a 2O s. 103 ··· A 2 推 . . 111…ブラスチツクレンズ、112…保護膜、 121…プリント基板、122…電極、123… 詩電体層、124…シリコンチツブ、131…シ リコンチツブ、132…ポンディングワイヤ、 133…リード、134…SiО₂ 膜、135… 網基板、136…シール用ガラス、137…金属 **樹、138…キヤツブ、139…冷却フイン、** 140…按着圈、141…透明電標、142…力 ラーフィルター、143…ガラス装板、144… **編光板、145…カラー液晶パネル、146…位** 相補徵板、147…反射板。

代理人 弁理士 小川勝男 (神)



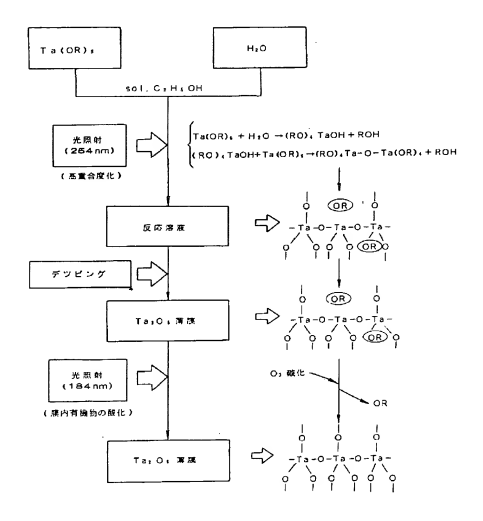
- 86 -



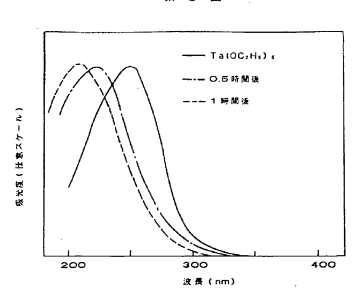
1 …… ポツクス 2 …… 光照射装置 3…… モノクロメータ 4 …… 及演装置 6 …… スターラー **ら……ピーカー** ア……支持台 8 ミラー 9 …… 茶板

10… 提排子

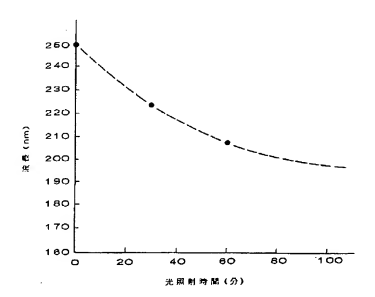
第 2 図

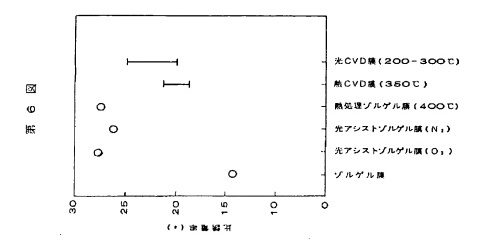


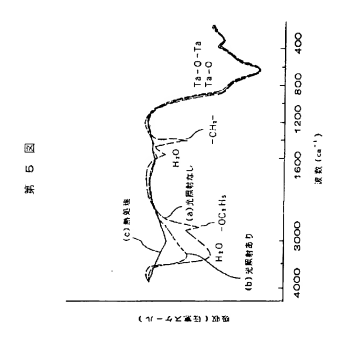


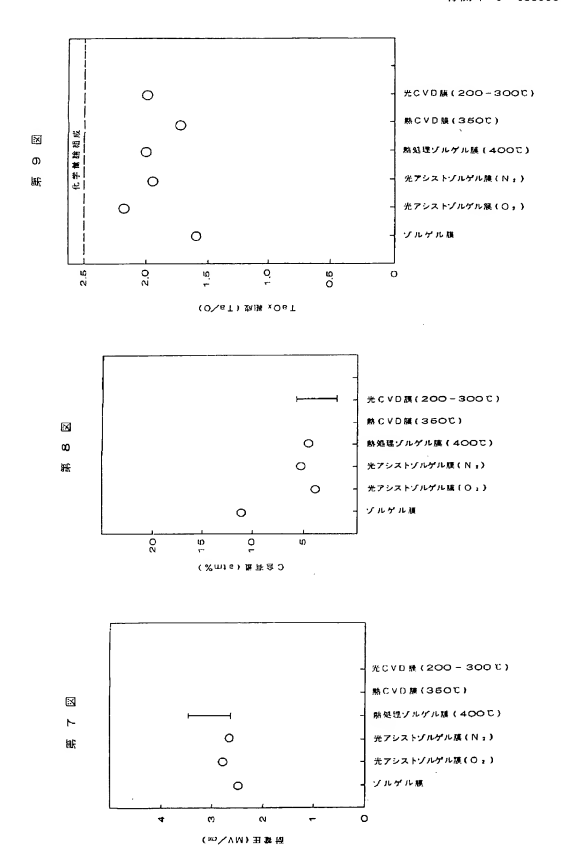


第 4 図

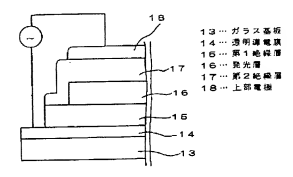


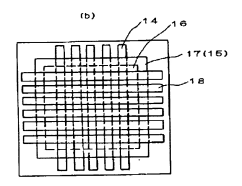








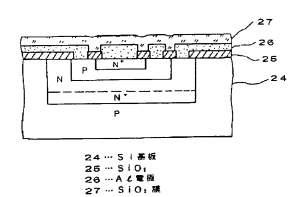


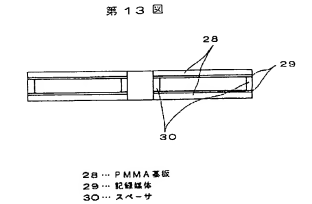


第 1 1 図

19… Si基板 20… Ta₂0;膜 21… A £電極

第 1 2 図





第 1 4 図 32 -32 -33 -32 -31

第 15 図 **/ 35** -36 -35 _ 36 35 ~34

31 … ポリエチレン基板

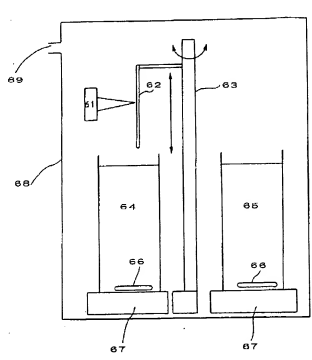
32… SiOz を多量に含む道

33… Ti〇』を多量に含む層

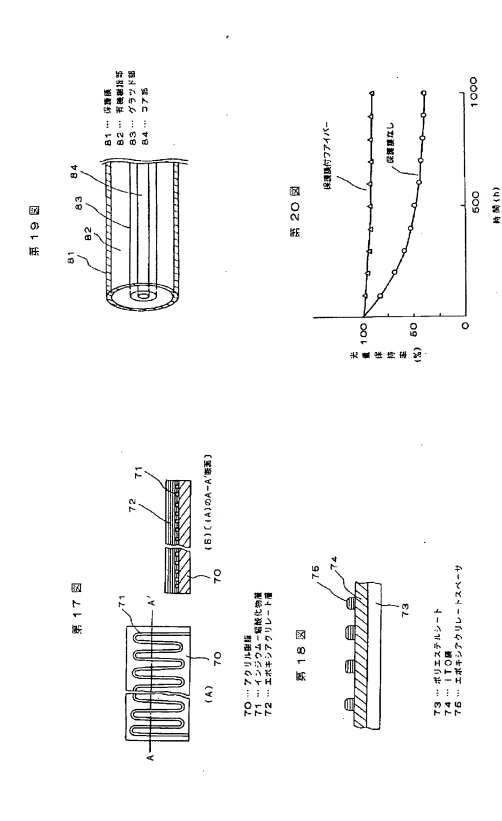
3.4 … ポリエチレン基板 35 … 1n20を多量に含む層

36 … 5n0:を多量に含む層

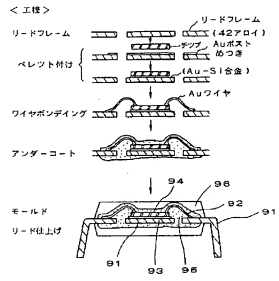
第 1 6 図



エンジンオイル中,100℃



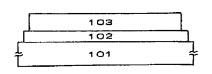
第 21 図



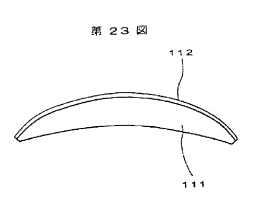
91 … リードフレーム 91 … リートノレー2 92 … Auワイヤ 93 … Au – Si合金 94 … チツブ 95 … 無機保護議

98 … エポキシ樹脂

第 22 図



101 ··· Fe-42%Ni板 102 ··· Ta,06 103 ··· A 七電板

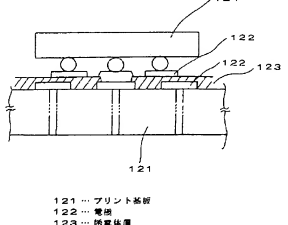


111… プラスチツクレンズ

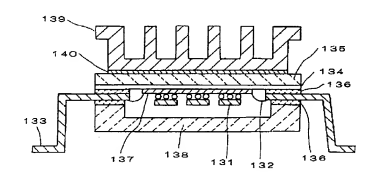
112 … 保護護

122 ¹²²,123 121 121 … プリント基板 122 … 電板 123 … 誘電体層 124 … シリコンチツブ

第 2 4 図



第 25 図



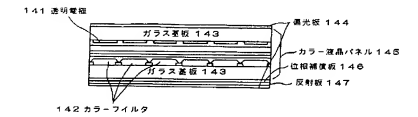
131 … シリコンチツブ 132 … ポンディングワイヤ 133 … リード 134 … SiO_{2 展}

135 ··· 嗣基板 136 ··· シール用ガラス . 137 ··· 金属層

138 … キャツブ

139 … 冷却フイン 140 … 接着層

第 26 図



第1頁の続き			
⊕Int.Cl.⁵	識別記号	庁内整理番号	
C 01 B 33/12 C 01 G 15/00 19/02 23/04	D B C C	6570-4 G 7158-4 G 7158-4 G 7158-4 G	
H 01 G 4/06 H 01 L 21/314	102 Z	6921-5E 6940-5F	
⑩発明者 田	中 遊	茨城県日立市久慈町4026番地 究所内	株式会社日立製作所日立研
@発明者 三	吉 忠彦	茨城県日立市久慈町4026番地 究所内	株式会社日立製作所日立研